Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/017682

International filing date: 29 November 2004 (29.11.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2003-419123

Filing date: 17 December 2003 (17.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 27 January 2005 (27.01.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 30.11.2004 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年12月17日

出 願 番 号
Application Number:

特願2003-419123

[ST. 10/C]:

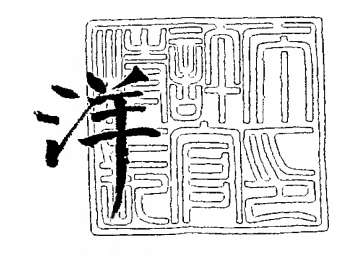
[JP2003-419123]

出 願 人
Applicant(s):

独立行政法人科学技術振興機構

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 1月14日





1/E

特許願 【書類名】 PS03-1603 【整理番号】 特許庁長官殿 【あて先】 【発明者】 広島県東広島市高屋高美が丘2-5-5 【住所又は居所】 菅井 基行 【氏名】 【発明者】 広島県広島市東区牛田新町4-12-1-301 【住所又は居所】 小松澤 均 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 503360115 科学技術振興機構 独立行政法人 【氏名又は名称】 【代理人】 【識別番号】 100110249 【弁理士】 【氏名又は名称】 昭 下田 【選任した代理人】 100113022 【識別番号】 【弁理士】 赤尾 謙一郎 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 205203 21,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 【物件名】

明細書 1

要約書 1

図面

【物件名】

【物件名】

【物件名】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

下記 (1) ~(3)のいずれかのタンパク質から成るストレプトコッカス・ミュータンス及 びストレプトコッカス・ソブリヌスに対する殺菌剤。

- (1)配列番号1に示すアミノ酸配列から成るタンパク質、又は該アミノ酸配列の一部が欠失、置換若しくは付加され、ストレプトコッカス・ミュータンス若しくはストレプトコッカス・ソブリヌスに対して溶菌性を有するタンパク質
- (2)ストレプトコッカス・ミュータンス死菌体を含むゲルを用いた酵素電気泳動(zymog raphy)において100±10kDaに溶菌バンドを示すタンパク質
- (3) 配列番号 2 に示す塩基配列から成る DNA又は (1) のタンパク質をコードする DNAにより形質転換された細胞を培養することにより得られるタンパク質

【請求項2】

請求項1に記載の殺菌剤を含有する虫歯予防剤、虫歯治療剤、歯みがき剤、口ゆすぎ剤、 又は虫歯予防用ガム。

【請求項3】

- 下記(1)~(3)のいずれかのタンパク質を用いてストレプトコッカス・ミュータンス及びストレプトコッカス・ソブリヌスを選択的に殺菌する方法。
- (1)配列番号1に示すアミノ酸配列から成るタンパク質、又は該アミノ酸配列の一部が欠失、置換若しくは付加され、ストレプトコッカス・ミュータンス若しくはストレプトコッカス・ソブリヌスに対して溶菌性を有するタンパク質
- (2)ストレプトコッカス・ミュータンス死菌体を含むゲルを用いた酵素電気泳動(zymog raphy)において100±10kDaに溶菌バンドを示すタンパク質
- (3)配列番号2に示す塩基配列から成るDNA又は(1)のタンパク質をコードするDNAにより形質転換された細胞を培養することにより得られるタンパク質

【書類名】明細書

【発明の名称】ストレプトコッカス・ミュータンス及びストレプトコッカス・ソブリヌス に対する殺菌剤

【技術分野】

[0001]

この発明は、虫歯原因菌であるストレプトコッカス・ミュータンス(Streptococcus mut ans)及びストレプトコッカス・ソブリヌス(Streptococcus sobrinus)に対して溶菌作用を有する酵素に関し、更に、この酵素を用いた虫歯治療方法や予防方法、更に、虫歯治療又は虫歯予防を目的としてこの酵素を用いた歯みがき剤、ガムなどに関する。

【背景技術】

[0002]

ヒトに齲食を起こすいわゆる齲食原因菌は無菌ラットを用いた実験的研究ならびに数々の疫学的研究から連鎖球菌群に属するStreptococcus mutansとS. sobrinusであることが明らかにされている(非特許文献 1)。本発明者らは細菌が保有する巨大構造物ペプチドグリカンを代謝分解する酵素(溶菌酵素)を研究する過程でS. mutansが産生する溶菌酵素に着目し、研究をすすめている(非特許文献 2)。ペプチドグリカンは生物の中で真性細菌及び古細菌のみが有する構造物で、糖鎖とペプチド鎖がおりなすメッシュワーク構造をとり、菌体を包み込み、約20気圧といわれる内圧を受け止めて細菌の形を保持するための骨格にあたる構造である。ペプチドグリカンはその特異性から、古くから抗菌化学療法剤の標的と関連づけて考えられてきた。いわゆる抗生物質の端緒となったペニシリンGに始まる β ?ラクタム系薬剤を始め、多くの抗菌化学療法剤はペプチドグリカン生合成系に作用する薬物である。動物細胞が薬剤標的を持たないことから β -ラクタム系薬剤は優れた選択毒性を示し、副作用の少ない薬剤として汎用されてきた。

一方、馬場久衛らは、S. mutansが産生する本件に近似の酵素AL-7に関し発表しており(非特許文献 $3\sim5$)、この酵素AL-7がS. Sanguis及びS. mutansの加熱菌体を選択的に溶解することを明らかにしている。

これら以外にも、S. mutansの産生する酵素に関していくつかの例が知られている(特許文献 $1\sim 2$ 等)。

[0003]

【特許文献1】特開平10-136976

【特許文献 2】 特開2002-114709

【非特許文献 1】 日本細菌学雑誌 51(4): 931-951, 1996

【非特許文献 2 】日本細菌学雜誌 52(2): 461-473, 1997

【非特許文献 3 】 J. Oral Biol., 25:947-955, 1983

【非特許文献 4】 J. Oral Biol., 26:185-194, 1984

【非特許文献 5】神奈川歯学, 24-2, 384-392, 1989

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0004]

従来、抗菌化学療法の考え方として薬剤が多くの細菌に共通の標的を持ち、これらに致死的に働くことが望ましいとされてきた。しかしながら、このような作用は化学療法の対象とする細菌のみならず、常在細菌叢を形成している細菌群にも影響し、菌交代症を引き起こすこと、さらに細菌が耐性を獲得した際には、耐性が菌種を超えてまたたく間に広がることが周知されるようになる。そのため、従来の抗菌剤とは異なり、特定の菌種にのみ働く抗菌化学療法薬の利用が模索されている。

即ち、本発明は、齲食原因菌を選択的に攻撃する酵素、及びこの酵素を用いた虫歯治療・予防法を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0005]

溶菌酵素は本来、細菌が分裂・細胞分離して増殖する過程でペプチドグリカンを代謝す 出証特2004-3122615

るために必要とされる酵素である。本発明者らは研究の過程でS. mutansが産生する溶菌 酵素Lyt100を見い出し、その遺伝子クローニング、組換体を作成し、酵素の作用を検討し てきた。その中で本酵素の基質特異性を検討する過程で、本酵素がS.mutansならびにS.so brinusを選択的に溶解する基質特異性を有することを見い出した。S. mutansとS. sobrinus を選択的に溶解する酵素は口腔内の常在細菌叢に影響することなく、これら齲食原性細菌 を溶解する優れた点を有する。本酵素を利用することで、口腔内の食齲原性細菌を選択的 に除去、あるいはその菌数を減少させることが可能となり、齲食の予防効果を発揮させる ことができる。

[0006]

即ち、本発明は、下記(1)~(3)のいずれかのタンパク質から成るストレプトコッカ ス・ミュータンス及びストレプトコッカス・ソブリヌスに対する殺菌剤である。

- (1) 配列番号1に示すアミノ酸配列から成るタンパク質、又は該アミノ酸配列の一部が 欠失、置換若しくは付加され、ストレプトコッカス・ミュータンス若しくはストレプトコ ッカス・ソブリヌスに対して溶菌性を有するタンパク質
- (2) ストレプトコッカス・ミュータンス死菌体を含むゲルを用いた酵素電気泳動(zymog raphy)において100±10kDaに溶菌バンドを示すタンパク質
- (3) 配列番号2に示す塩基配列から成るDNA又は(1)のタンパク質をコードするD NAにより形質転換された細胞を培養することにより得られるタンパク質

また本発明は、この殺菌剤を含有する虫歯予防剤、虫歯治療剤、歯みがき剤、口ゆすぎ 剤、又は虫歯予防用ガムである。これらを処方するに当たっては、各分野の常法に従って 行えばよい。

[0007]

更に本発明は、下記(1)~(3)のいずれかのタンパク質を用いてストレプトコッカス ・ミュータンス及びストレプトコッカス・ソブリヌスを選択的に殺菌する方法である。

- (1) 配列番号1に示すアミノ酸配列から成るタンパク質、又は該アミノ酸配列の一部が 欠失、置換若しくは付加され、ストレプトコッカス・ミュータンス若しくはストレプトコ ッカス・ソブリヌスに対して溶菌性を有するタンパク質
- (2) ストレプトコッカス・ミュータンス死菌体を含むゲルを用いた酵素電気泳動(zymog raphy)において100±10kDaに溶菌バンドを示すタンパク質
- (3) 配列番号2に示す塩基配列から成るDNA又は(1) のタンパク質をコードするD NAにより形質転換された細胞を培養することにより得られるタンパク質

【発明を実施するための最良の形態】

[0008]

本発明の酵素Lyt100は、S. mutansが産生する本件に近似の酵素AL-7(非特許文献3) とは異なる。まずAL-7は菌体外酵素でありLyt100は菌体内酵素である。更に、アッセイ系 としてほぼ同じ条件で測定し、AL-7は20mgの酵素標品を用いて、S. mutans あるいはS. s obrinusに対し、加熱死菌で最大17%、20.6%の溶菌活性を示し、細胞壁に対し6%、8.3 %の溶解活性を示す。これに対しLyt100は 3μ gの酵素標品を用いてS. mutansと S. sobri nusに対し加熱死菌で最大23%、33.6%の溶菌活性を示し、細胞壁に対し96.7%、96.7% の溶解活性を示す。細胞壁に対する溶解活性が強い。一方、生菌に対してはAL-720mgの酵 素標品を用いて、S. mutansに対し最大3.2%、S. sanguisに対して3.3%とほとんど溶菌 を示さずかつ種特異性を示さないのに対し、Lyt100は 10μ gの酵素標品を用いてS. mutans とS. sobrinusに対し44%、56%、S. sauguis, S. salivarius, S. mitisに対して0%と 特徴的でS. mutans及びS. sobrinusに対し強い種特異的溶菌活性を示す。

本発明の酵素Lyt100は、病原菌(S. mutans)が持つ酵素であり、同じ病原菌自身を溶 菌/殺菌する。しかも種特異性が高く他の菌層に影響を与えないため、虫歯の治療/予防 に利用出来る。

以下、実施例にて本発明を例証するが本発明を限定することを意図するものではない。 【実施例1】

[0009]

(1) 粗酵素標品の調整

Streptococcus mutans MT703R株を600 ml ブレインハートインフージョン培地にて37 \mathbb{C} 、一晩振倒培養後、8,000 x g, 20 min遠心分離し、沈渣を得た(約1.2 g)。 沈さに2 ml, 8M ureaを加え、懸濁し室温で30分間放置した。15,000 x g, 15 min遠心分離にかけ、上澄みを得る。得られた上澄みを限外ろ過膜(Amicon)を用いて濃縮した。最終的に1 mg/mlとして、これを粗酵素標品として用いた。

[0010]

(2) 溶菌酵素Lyt100の発見

粗酵素標品を酵素電気泳動(Zymography)にかけた。酵素電気泳動は、溶菌酵素の活性を検出するために、SDS-ポリアクリルアミド電気泳動を応用した方法である。まずポリアクリルアミドゲルを重合させる際に、S. mutans死菌体(1 mg/ml)を添加してゲルを固める。その後、通常の電気泳動と同様に泳動を行った後、取り出したゲルを水洗し、 $0.1 \, \mathrm{MU} \times \mathrm$

S. mutans死菌体は、培養したS mutansを約100℃の熱水/4%SDS中で30~60分処理したのち十分量のPBSで10回程度洗浄したものを用いることができる。

[0011]

この結果、図1に示すように、高分子量域に2本の溶菌バンドが認められた。粗酵素標品をSDS-電気泳動にかけた後、ゲル中のタンパク質をクマシーブリリアントブルーで染色し、先のZymogramと比較検討することから溶菌バンドに対応するタンパク質バンドを見極めた。そのタンパク質バンド2本(ふたつの溶菌活性に対応)を含むゲルを切り出し、ナイロン膜に転写し、気相アミノ酸シークエンサー(Model 49X Procise)にかけた。得られたアミノ酸配列(配列番号1)をもとにTIGR unfinished Streptococcus mutans UAB159 DN A sequence databaseを用いて、対応するアミノ酸配列に相当する塩基配列(配列番号2)を含有するDNA断片を見出した。

得られた二つのDNA断片は、同じタンパク質をコードしており、一方は合成されたタンパク質が分泌された後に、菌体上で他のタンパク質分解酵素によって限定分解を受けた結果生じた産物であることが明らかとなった。すなわち、Lyt100は24個のシグナル配列を持ち、成熟型で104.424 kDa、そののちアミノ末端側182残基が限定分解を受けてはずれ、89.680 kDaとなることが明らかになった。

この全長のタンパク質をコードしているDNAをもとにプライマーを作成し(配列番号 3、4)、S. mutans C67-1染色体を鋳型として成熟型酵素タンパク質をコードしているDNA を増幅した。このDNAを発現ベクターpQE30に組み込み、E. coli M-15を形質転換した。得られた形質転換体の一つをGY122と名付けた。

[0012]

(3) 組み換え型溶菌酵素Lyt100の精製

大腸菌GY122株を500mlのLB液体培地で培養し(約4時間)、吸光度660 nmが0.5の時点でイソプロピル-D-チオガラクトピラノシドを最終濃度1 mMとなるように添加した。さらに3時間培養し、培養液を遠心分離にかける。8,300 g x 30 minで遠心分離し、沈渣をリン酸緩衝生理食塩水 (PBS) に懸濁し(菌体1gに対し10 ml)、懸濁、遠心分離の操作を2 回繰り返す。再度得られた沈渣をリン酸緩衝生理食塩水 (PBS) に懸濁し(菌体1gに対し10 ml)、氷冷下で超音波破砕(TOMY Seiko level 4,50%間隔,20 min)し、破砕標品を遠心分離した。沈渣に0.2% Triton X-100 含有PBSを加え懸濁し(沈渣1gに対し10 ml)、室温で30 min放置した。再度、この操作を繰り返し、得られた沈渣を8M urea,0.1M Na2PO4,0.01 M Tris-Cl (pH8.0)に溶解した。得られた溶液をNi-NTA レジンビーズ(1 m1)に添加し、8~10倍量の8M urea,0.1M Na2PO4,0.01 M Tris-Cl (pH6.3)で洗浄した。その後、8M urea,0.1M Na2PO4,0.01 M Tris-Cl (pH5.4)で溶出し、1分画500μ1で15~20分画を採取した。各分画を溶菌アッセイにかけ、活性分画を集め、1M NaCl,1M urea含

有0.1M リン酸緩衝液によって4 $\mathbb C$ で一晩透析した。透析した標品をあらかじめ1M NaCl, 1M urea含有0.1M リン酸緩衝液,pH 7.0 (A buffer) で平衡化した高速液体クロマトグラフィー用カラム TSKgel Pheny-5PW(75 mm \times 7.5 mm, lot 5PHR0050)に添加し、十分量の上記緩衝液で洗浄後、A bufferからB buffer (1M urea含有0.1M リン酸緩衝液,pH 7.0)へ流速0.5 ml/minで30分間の直線グラジエント溶出を行った。図2に示すように活性は実線で示す位置に溶出される。

図 3 に精製前ならびに精製後の標品のSDS-電気泳動像を示す。Lyt100は約100 kDa(100 \pm 10kDa)の位置に泳動され、目的のタンパク質が精製できたことを示している。

【実施例2】

[0013]

(4) 死菌体を用いた溶菌活性の測定

口腔レンサ球菌として以下の5株を用いた。S. mutans C67-1, S. sobrinus OMZ176a, S. mitis ATCC9811, S. sanguis ATCC10436, S. salivarius ATCC9222。

4%SDS添加煮沸水中で加熱処理した死菌体を十分量の水で洗浄し、あらかじめTurbidity buffer (0.1 M リン酸緩衝液、0.1 M NaCl. 1 mM Ca, pH 6.8)で懸濁し吸光度660 nm=0.3 に調整した。菌懸濁液2 mlに精製Lyt100を添加し、時間経過とともに吸光度の変化を測定した。

死菌体の溶解活性を図4~6に示す。Lyt100はS. mutans C67-1, S. sobrinus OMZ176aに対して強い溶菌活性を示し、特にS. sobrinus OMZ176aに対してはS. mutans C67-1と比較して倍の活性を示した。

【実施例3】

$[0\ 0\ 1\ 4]$

(5) 生菌体を用いた溶菌活性と殺菌作用の測定

口腔連鎖球菌として以下の5株を用いた。S. mutans C67-1, S. sobrinus OMZ176a, S. mitis ATCC9811, S. sanguis ATCC10436, S. salivarius ATCC9222。

培養した菌をそれぞれTurbidity bufferに懸濁した。あらかじめ、連鎖を分散させるため、S. mutans については超音波破砕機でlevel 4, 10 sec処理、他の菌種はlevel 4, 5 sec処理したのち吸光度660nm-0.5に調整した。菌懸濁液2 mlに精製Lyt100 を添加し、時間経過とともに吸光度の変化を測定した。また同時期にサンプルを採取し、104-105倍希釈したものをS. mutans C67-1, S. sobrinus OMZ176a, S. salivarius ATCC9222についてはブレインハートインフュージョン寒天培地、S. mitis ATCC9811, S. sanguis ATCC1043 6についてはMS寒天培地に播き、コロニー数を計算した。

$[0\ 0\ 1\ 5]$

生菌体の溶解活性を図 7,8 に示す。一般的に生菌は死菌に比較して酵素に対して感受性が低くなる。Lyt100は死菌体のアッセイでは3 μ g/2 mlで用いたが生菌体のアッセイでは10 μ g/2mlで使用した。この場合もLyt100はS. mutans C67-1とS. sobrinus OMZ176aに強い溶菌活性を示した。

生菌体の致死活性を図9,10に示す。Lyt100処理した生菌の懸濁液よりcolony forming unitを算出した結果、濁度の低下とほぼ同様の傾向を示し、Lyt100はS. mutans C67-1とS. sobrinus OMZ176aに選択的な殺菌効果を示すことが明らかとなった。

【図面の簡単な説明】

[0016]

【図1】本発明の酵素Lyt100のZymogramを示す図である。

【図2】本発明の酵素Lyt100の、TSKgek Phenyl-5PWを用いたカラムクロマトグラフィーを示す図である。下線は溶菌活性を持つ領域を示す。

【図3】精製標品の電気泳動及びZymogramを示す図である。

【図4】本発明の酵素Lyt100の死菌体に対する溶菌活性を示す図である。縦軸は濁度 (通常660nmの吸光度)、横軸は時間(分)を示す。

【図5】本発明の酵素Lyt100の死菌体に対する溶菌活性を示す図である。縦軸は濁度 (通常660nmの吸光度)、横軸は時間(分)を示す。

- 【図6】本発明の酵素Lyt100の死菌体に対する溶菌活性を示す図である。180分の時点での濁度を、S. mutansを基質とした時を100%として、示す。
- 【図7】本発明の酵素Lyt100の生菌体に対する溶菌活性を示す図である。縦軸は濁度 (通常660nmの吸光度)、横軸は時間(分)を示す。
- 【図8】本発明の酵素Lyt100の生菌体に対する溶菌活性を示す図である。180分の時点での濁度を、S.mutansを基質とした時を100%として、示す。
- 【図9】本発明の酵素Lyt100の生菌体に対する致死活性を示す図である。縦軸はコロニー(生きた菌の数)、横軸は時間(分)を示す。
- 【図10】本発明の酵素Lyt100の生菌体に対する致死活性を示す図である。縦軸はコロニー(生きた菌の数)、横軸は時間(分)を示す。

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Japan Science and Technology Agency

<120> ストレプトコッカス・ミュータンス及びストレプトコッカス・ソブリヌスに対する殺菌剤

<130> PS03-1603

<160> 4

<170> PatentIn version 3.1

<210> 1

<211> 979

<212> PRT

<213> Streptococcus mutans

<400> 1

Met Lys Ser Lys Thr Tyr Leu Met Ile Pro Leu Ala Leu Thr Leu Phe 1 5

Met Ala Ala Asn Lys Ile Ser Ala Asp Glu Gln Asn Gln Ser Leu Ser 25

Ala Ser Glu Val Ile Ser Ser Asp Ala Thr Ser Val Ser Glu Leu Pro 35 40 45

Ala Thr Thr Ala Gln Ile Ser Gln Glu Val Arg Asn Asn Gly Gln Asp 50 55

Ser Thr Ile Gln Leu Gln Gln Thr Gln Glu Gln Ser Asp Pro Ile Thr 65 70 75 80

Ser Thr Ser Glu Thr Thr Val Ser Ser Met Lys Ala Val Thr Asn Gly 85

Ser Pro Ala Lys Ala Asn Glu Thr Glu Thr Val Pro Ser Gln Ala Ser 100 105 110

Thr Ala Ser Ser Val Gln Thr Pro Asp Gln Ile Ser Thr Val Pro Ser

120

125

Val Lys Ala Glu Thr Thr Ser Thr Ala Asp Gln Leu Gln Ser Thr Ser 130 135 140

Ser Ala Pro Leu Asp Gln Gln Thr Asp Ala Lys Arg Leu Ser Asn Lys 145 150 155 160

Met Thr Pro Ala Ser Ser Val Gln Ala Arg Ser Ser Leu Thr Gln Asp 165 170 175

Lys Gln Val Gln Ala Gln Glu Val Thr Ser Ala Val Val Glu Glu Lys 180 185 190

Gly Ile Lys Leu Gln Tyr Asn Gly Gln Ile Ala Arg Asn Thr Lys Ile 195 200 205

Gln Phe Ala Val Trp Ser Ala Arg Asn Asp Gln Asp Asp Leu Gln Trp 210 215 220

Tyr Thr Ala Asn Asn Met Gly Ala Ala Tyr Ala Glu Phe Lys Asn His 225 230 230 235

Arg Glu Tyr Gly Thr Tyr Tyr Val His Thr Tyr Ala Asn Gln Asn Gly 245 250

Lys Met Ile Gly Leu Asn Ala Thr Thr Leu Thr Ile Ala Gln Pro Gln 260 270

Val Gln Thr Asn Ile Gln Arg Lys Ser Ala Thr Asn Phe Glu Leu Thr 275 280 285

Val Ser Asn Val Pro Asn Thr Ile Ser Ser Ile Met Val Pro Val Trp 290 295 300

Ser Asp Gln Asn Gly Gln Asp Asp Ile Lys Trp Tyr Asn Ala Arg Lys 305 310 310 320

Ala Asp Asp Gly Ser Tyr Lys Ala Leu Ile Asp Thr Lys Asn His Lys 325 330 335

Asn Asp Leu Gly His Tyr Glu Ala His Ile Tyr Gly Tyr Ser Thr Val 340 345 350

Thr Gln Ser Gln Ile Gly Leu Ala Val Ser Ser Gly Phe Asp Arg Asn 355 360 365

Asp Thr Arg Pro Asn Ala Arg Ile Ser Val Ala Asp Tyr Asp Gln Asn 370 375 380

Lys Thr Thr Phe Asp Val Val Val Glu Gly Ser Ser Asp Thr Lys Thr 385 390 395 400

Val Ser Ala Val Asn Ile Ala Val Trp Ser Glu Asp Lys Gly Gln Asp 405 410 415

Asp Leu Lys Trp Tyr Ser Pro Lys Ile Val Asn Asn Lys Ala Thr Val
420 425 430

Thr Ile Asn Ile Ala Asn His Ser Asn Thr Ser Asp Lys Tyr Asn Val 435 440 445

His Val Tyr Thr Asp Tyr Thr Asp Gly Thr His Ser Gly Thr Ile Leu 450 455 460

Gly Ala Tyr Gln Ile Asn Lys Pro Leu Glu Lys Asn Thr Val Ser Ala 465 470 475 480

Asp Leu Thr Ser Asp Gly Ile Ala Leu Lys Leu Asp Ser Asn Thr Val
485 490 495

Thr Asp Tyr Thr Lys Val Arg Phe Ala Val Trp Ser Asp Gln Asn Gly 500 505 510

Gln Asp Asp Leu Lys Trp Tyr Ser Ala Asn Ser Asp Gly Ala Ala Thr 出証特2004-3122615 520

525

Ala Ala Tyr Ser Asn His Ser Gly Tyr Gly Leu Tyr His Ile His Thr 530 535 540

Tyr Ile Ile Lys Asp Gly Glu Met Val Gly Leu Asn Gly Arg Thr Ile 545 550 550 560

Thr Ile Asn Gln Pro Ser Ala Lys Val Asp Ile Ala Lys Glu Ser Asp 565 570 575

Ala Leu Tyr Lys Val Thr Val Ser Asn Leu Pro Ala Tyr Ile Ser Ser 580 585 590

Val Ala Ile Pro Val Trp Thr Asp Lys Asn Asn Gln Asp Asp Ile Gln 595 600 605

Trp Ile Leu Ala Thr Lys Gln Gly Asp Gly Thr Tyr Ala Ala Gln Ile 610 620

Gln Leu Ala Asp His Asn Gly Glu Thr Gly His Tyr Asn Val His Val 625 630 635 640

Tyr Gly Gln Ser Lys Phe Asp Asn Lys Thr Val Gly Leu Ala Ala Thr 645 650 655

Asp Gly Phe Asn Val Ala Glu Thr Arg Asn Ala Val Ile Ala Ala Ser 660 665 670

Asn Tyr Asn Ala Ser Ala Gly Thr Ile Asp Met Ile Val Lys Gln Glu 675 680 685

Ala Gly Gly Lys Ala Ile Lys Glu Val Arg Ile Ala Ala Trp Ser Glu 690 695 700

Ala Asp Gln Ser Asn Leu His Trp Tyr Val Ser Ser Thr Ile Ile Asp 705 710 715 720

- Gly Lys Val Thr Val Thr Ile Asn Glu Lys Asn His Gln Tyr Ile Lys 735
- Gly Asn Tyr Asn Ile His Val Tyr Val Asp Tyr Thr Asp Gly Thr Ser 740 745 750
- Ser Gly Thr Asn Ile Gly Asn Tyr Ser Leu Asn Ala Asp Lys Pro Ala 755 760 765
- Val Ala Leu Pro Ser Tyr Phe Ile Asp Ile Ser Ser His Asn Gly Ile 770 775 780
- Ile Ser Val Ala Glu Phe Asn Ser Leu Lys Gln Gln Gly Ile Gln Gly 785 795 800
- Val Val Val Lys Leu Thr Glu Gly Thr Ser Tyr Ile Asn Pro Tyr Ala 805 810 815
- Ser Ser Gln Ile Ala Asn Ala Arg Ala Ala Gly Ile Lys Val Ser Ala 820 825 830
- Tyr His Tyr Ala His Tyr Thr Ser Ala Ala Gly Ala Gln Glu Glu Ala 835 840 845
- Arg Tyr Phe Ala Asn Ala Ala Arg Ser Phe Gly Leu Glu Ala Ser Thr 850 855 860
- Val Met Val Asn Asp Met Glu Glu Ser Ser Met Val Asn Asn Ile Asn 865 870 875 880
- Asn Asn Val Gln Ala Trp Gln Asp Glu Met Arg Arg Gln Gly Tyr Ser 885 890 895
- Asn Leu Ile His Tyr Thr Met Ala Ser Trp Leu Asp Ile Arg Gly Gly 900 905 910
- Gln Val Asp Thr Ala Arg Phe Gly Ile Asn Asn Phe Trp Val Ala His 出証特 $2\ 0\ 0\ 4\ -\ 3\ 1\ 2\ 2\ 6\ 1\ 5$

915

920

925

Tyr Ala Lys Gly Tyr Thr Tyr Met Thr Gln Glu Glu Ala Lys Ser Leu 930 935 940

Asn Tyr Tyr Ala Asn Ala Ala Ala Trp Gln Tyr Thr Ser Val Ser Ser 945 950 955

Lys Leu Ser His Ala Leu Asp Glu Asn Ile Asp Tyr Thr Gly Arg Phe 965 970

Thr Gln Gln

<210> 2

<211> 2940

<212> DNA

<213> Streptococcus mutans

<400> 2

60 atgaaaagca aaacttattt gatgattcca ttagcattga ccctatttat ggctgctaat 120 aaaatatctg cagatgagca aaatcaatcc ttaagtgcat cagaagttat ttcttctgat 180 gcgacatcag tatctgaatt accagcgaca acagcacaga taagtcagga agtcagaaat 240 aatggacaag acagtactat tcaattgcag caaacacagg aacagtctga tccgataaca 300 agtacgtctg agacaactgt ttcctctatg aaggcggtca caaatggctc acctgccaaa 360 gcaaatgaga ctgaaacagt tccgtctcag gcaagtactg ctagttctgt gcagactcct 420 gatcagattt cgactgttcc ctctgtaaaa gcagaaacca cttctaccgc agatcaatta 480 caatcaacat catctgctcc tttggatcaa caaactgatg ctaaacgtct ttccaataaa 540 atgactccag caagcagcgt acaagctcgt tcttcttta cacaagacaa gcaagtacag 600 gcacaggaag tcacaagtgc tgtagtggaa gaaaaaggga ttaagctaca gtataacggt 660 cagatcgctc gaaatactaa gattcaattt gctgtctggt cagctcgaaa tgatcaagat 720 gatcttcaat ggtatacggc aaataatatg ggagcggcct atgctgaatt caagaatcat 780 cgtgagtatg ggacctatta tgttcatact tatgctaatc aaaatggcaa gatgatagga

840 cttaacgcaa caactcttac aattgctcaa cctcaggtgc aaactaatat tcaaagaaaa 900 tcagcaacga attttgagtt aaccgtttct aatgttccta atactattag cagcatcatg 960 gtacctgtct ggtcagatca aaacggtcaa gatgatatta aatggtataa tgcccgaaag 1020 gctgatgatg gcagttataa ggctttgatt gatactaaaa atcacaagaa tgatttggga 1080 cattatgaag ctcatattta cggctacagc acagtaaccc agtctcaaat tggcttagct 1140 gttagttctg gttttgaccg caatgatact agacccaatg caaggatatc tgttgctgat 1200 tatgaccaaa ataaaacgac ctttgatgtt gttgttgagg gttcatctga tacaaagact 1260 gtatctgctg ttaatattgc tgtttggtct gaagataaag gtcaagatga ccttaagtgg 1320 tattcaccaa aaattgtcaa caataaggca actgtgacga ttaatatcgc taatcattca 1380 aatacttcag ataaatataa tgtccatgtt tatacagact acactgatgg gacacattct 1440 ggtactattt taggggctta tcagatcaat aaaccgcttg agaaaaatac tgtttcagct 1500 gatttaacta gtgatggcat tgctctcaaa ttagattcaa acacggttac agattatacc 1560 aaagtacgat ttgccgtttg gtcggatcaa aatggtcaag atgatctcaa gtggtatagt gcaaatagtg atggagcggc aactgcagct tacagtaacc acagtggtta tgggctttat 1620 1680 catatccata cttatattat taaagatggg gaaatggttg ggcttaatgg cagaacgata 1740 actattaatc agcctagtgc caaggttgat attgctaaag aatccgatgc tctttataaa 1800 gtgactgttt ctaacctgcc agcttacatt agttcagtag ctattcctgt ctggacagat 1860 aaaaacaatc aagatgatat tcaatggatt ctcgcgacaa aacaaggtga tggaacctac 1920 gcagcgcaaa ttcagttagc tgatcataat ggggaaacag gccattataa tgttcatgtc 1980 tatggacaaa gtaaatttga caataaaacg gttggcttag cagcaactga tggctttaat 2040 gttgcagaga caaggaatgc tgttatcgct gcttcaaatt ataatgccag tgcaggaacg 2100 atagatatga ttgttaaaca agaagcgggt ggtaaagcga tcaaagaagt tcggatagct gcttggtcag aagctgatca atctaacctt cattggtatg tttcatcaac tattattgat 2160 2220 ggtaaggtaa cagtcaccat taatgaaaaa aatcatcaat atattaaagg aaattataac 2280 attcatgtct atgttgatta tactgatggc actagtagcg gaaccaatat tggaaactat

agcttgaatg	ctgataaacc	tgctgttgct	ctgccatctt	actttattga	tattagtagc	2340
cacaatggaa	tcatttctgt	tgccgaattc	aatagcttga	aacaacaagg	tattcaagga	2400
gtggttgtta	agttaacaga	aggtacaagc	tacatcaatc	cttatgcaag	ttctcaaatt	2460
gccaatgcca	gagctgccgg	tattaaggtt	tctgcttacc	actatgctca	ctatacttct	2520
gcggctgggg	cacaagaaga	agcccgttat	tttgctaatg	cagccagatc	ctttggtttg	2580
gaggcatcaa	ctgtcatggt	caatgatatg	gaagagtcct	ctatggtgaa	caatattaat	2640
aataatgttc	aagcttggca	agatgagatg	aggcgtcaag	gttatagcaa	cctgattcat	2700
tatactatgg	ctagttggtt	ggatatacgc	ggtgggcaag	tagacactgc	aaggittggc	2760
atcaataatt	tttgggttgc	tcattatgcc	aaagggtata	cttatatgac	tcaagaagaa	2820
gctaaatccc	ttaattatta	tgctaatgca	gcagcttggc	agtatactag	tgtatcgtct	2880
aaattgtctc	atgctttgga	tgaaaatatt	gattatactg	gtcgatttac	tcaacagtaa	2940
<210> 3 <211> 20						

<212> DNA

<213> artificial sequence

<220>

<223> primer

<400> 3 agttcctgcc atactactgt

20

<210> 4 <211> 28

<212> DNA

<213> artificial sequence

<220>

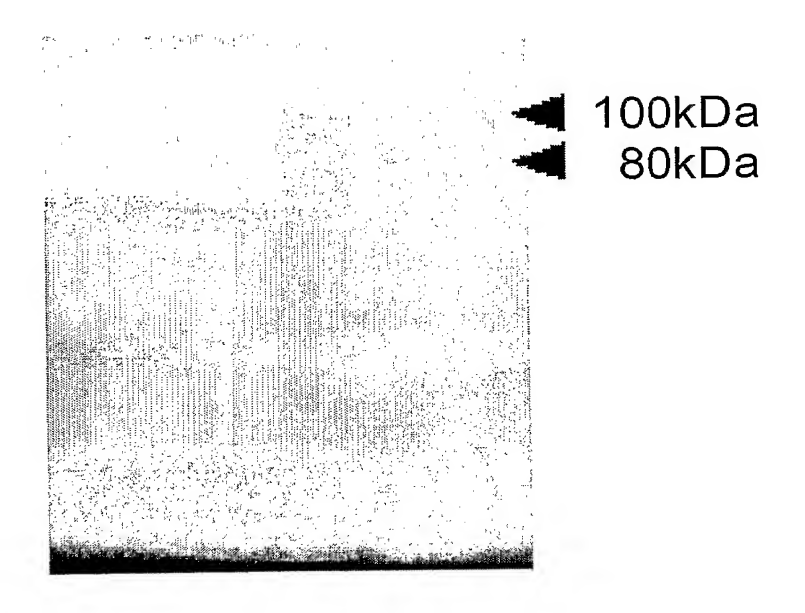
<223> primer

<400> 4

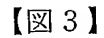
caggatccgt acaagctcgt tcttctct

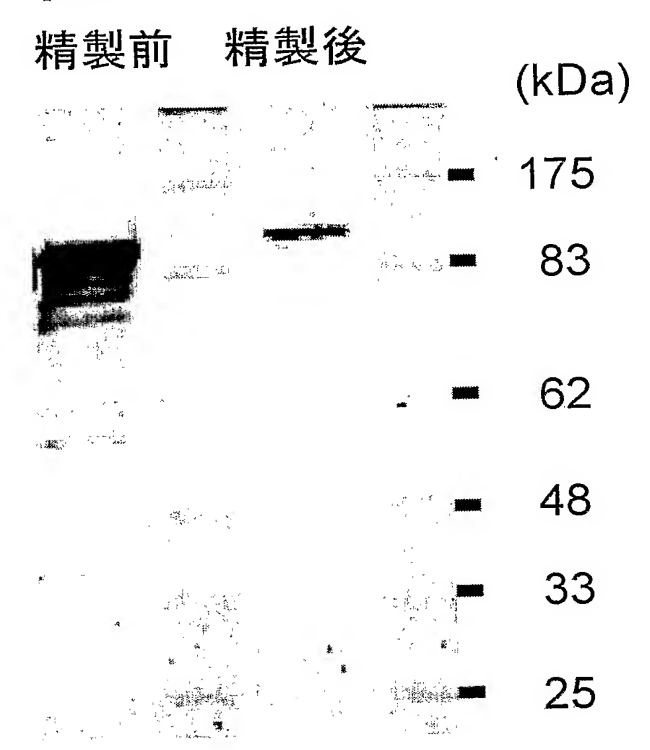
28

【書類名】図面【図1】



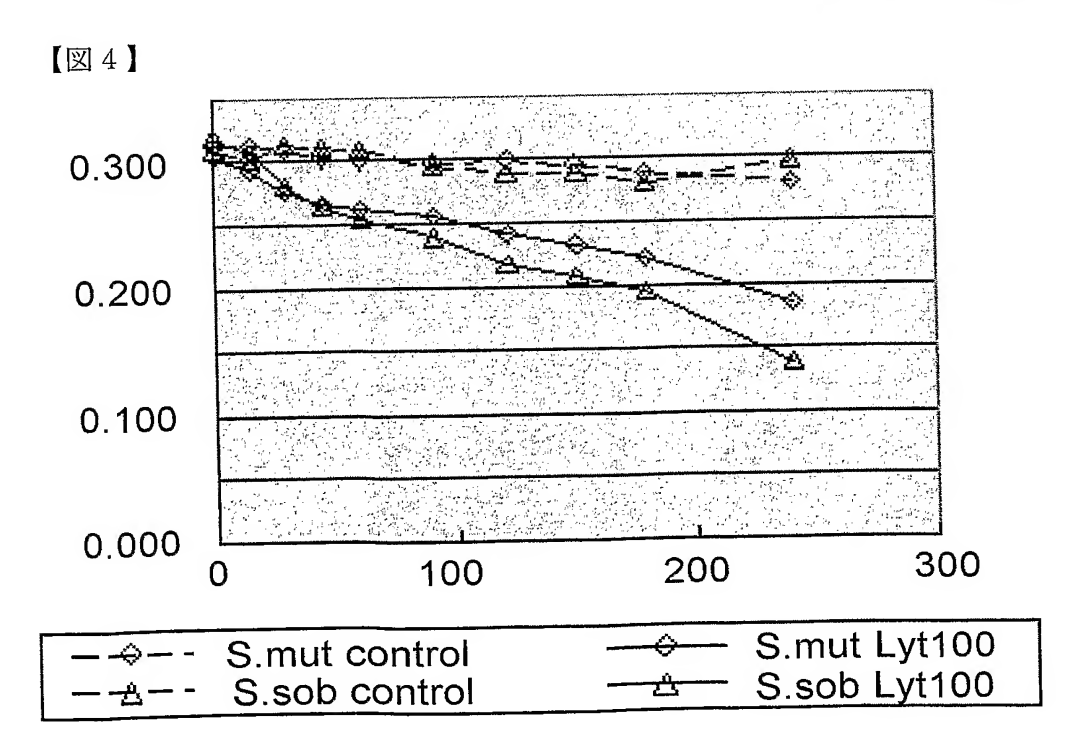
吸光度 gradient B100%
280nm
0.03 0.01 0.0 0 min 30 min 60 min 90 min

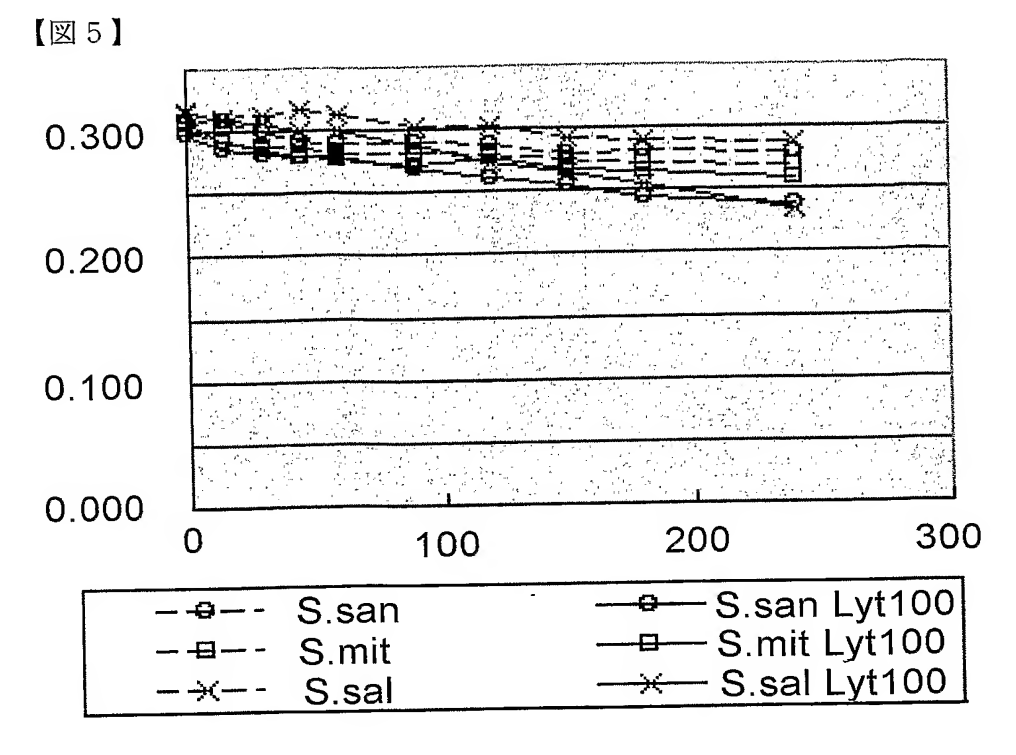




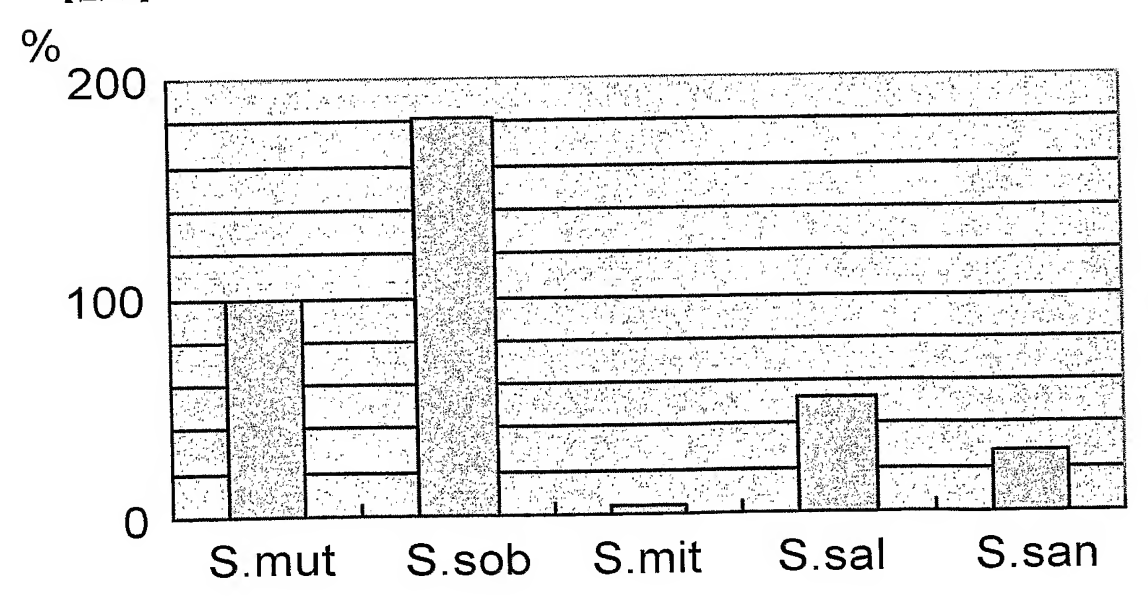
12%SDS-PAGE coomassie

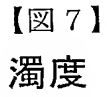
Zymogram 12% S.mutans gel

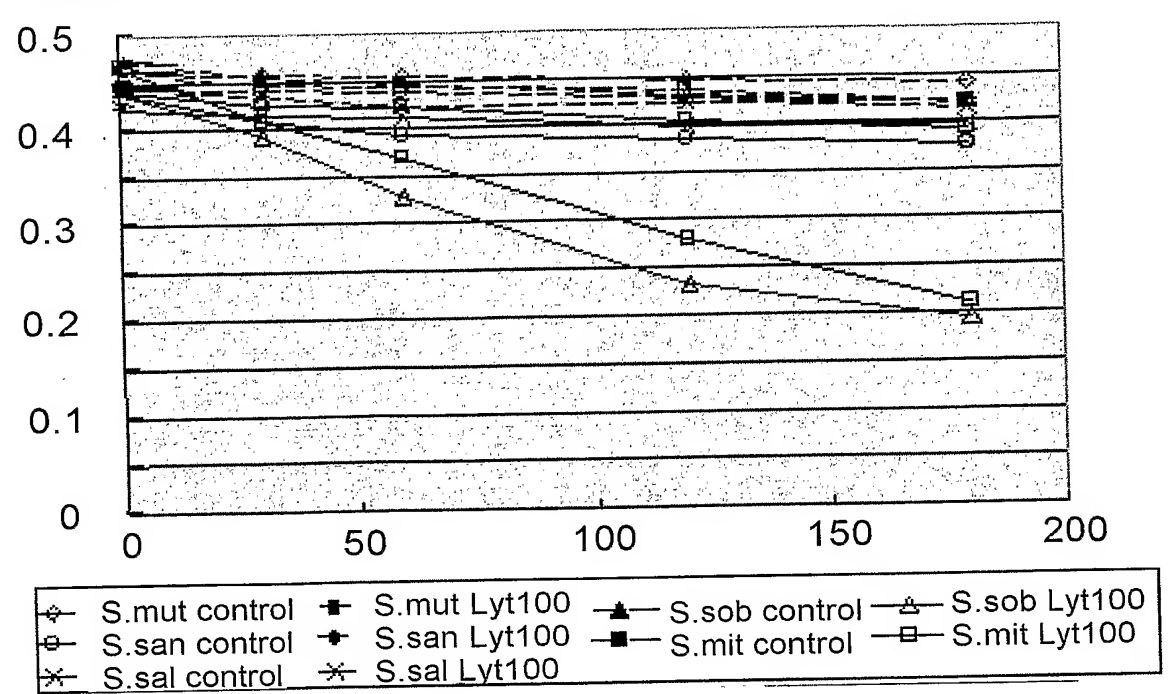




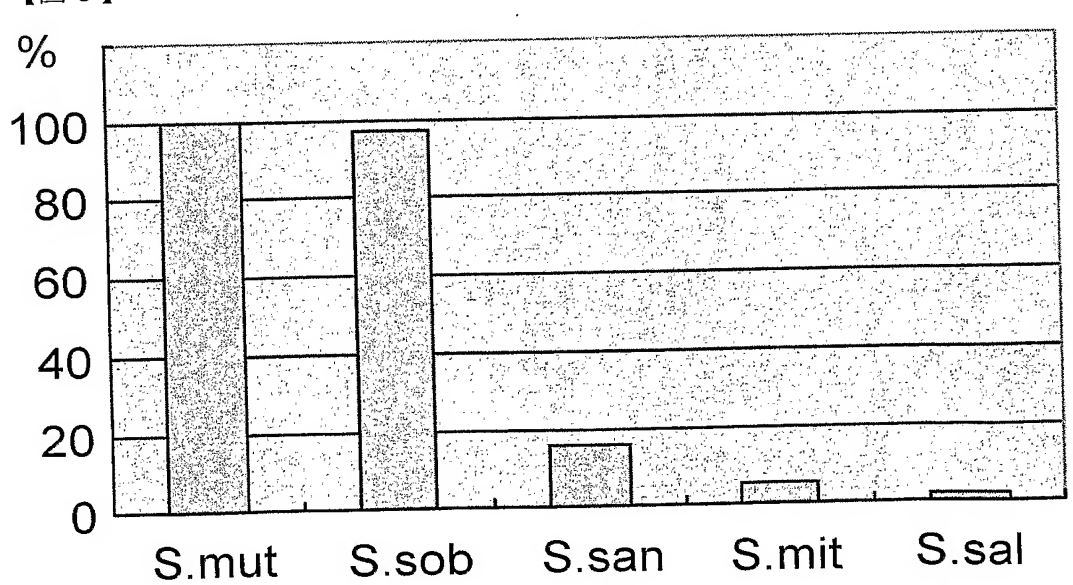
【図6】

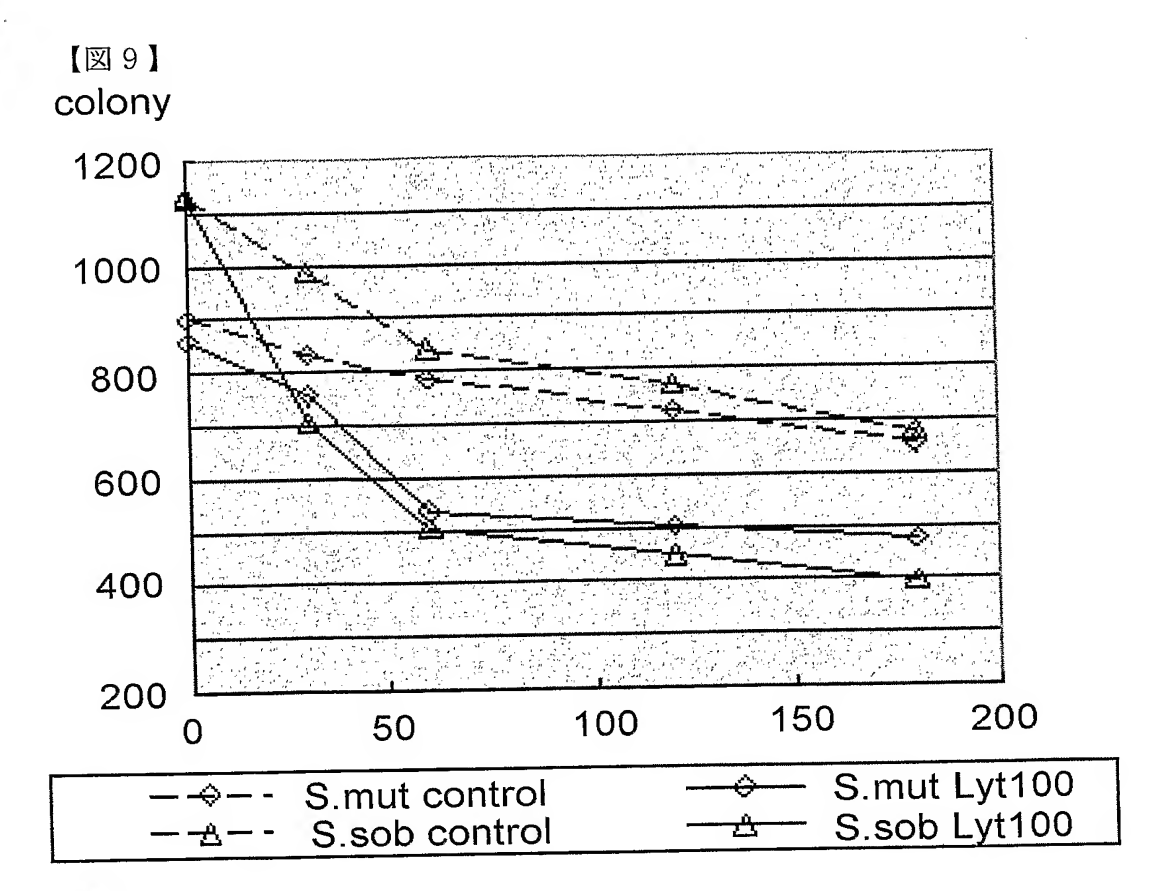


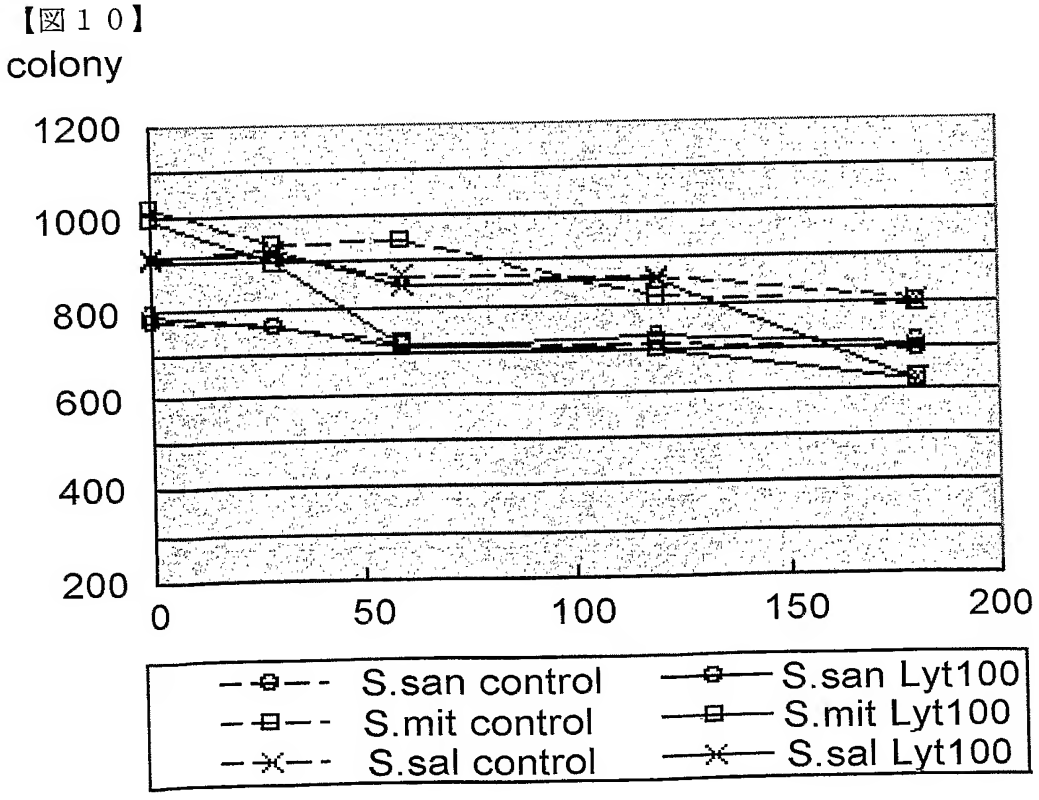


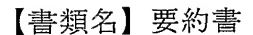


【図8】









【要約】

【課題】 虫歯原因菌に対して溶菌作用を有する酵素、この酵素を用いた虫歯治療方法や予防方法などを提供する。

【解決手段】 この発明の提供する酵素はストレプトコッカス・ミュータンス(Strep tococcus mutans)が産生する溶菌酵素であり、S. mutans及びストレプトコッカス・ソブリヌス(Streptococcus sobrinus)を選択的に溶解する基質特異性を有するため、口腔内の食齲原性細菌を選択的に除去、あるいはその菌数を減少させることが可能となり、齲食の予防効果を発揮させることができる。

【選択図】 なし

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-419123

受付番号

5 0 3 0 2 0 7 4 7 7 4

書類名

特許願

担当官

第四担当上席 0093

作成日

平成15年12月18日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年12月17日



特願2003-419123

出願人履歴情報

識別番号

[503360115]

変更年月日
 変更理由]
 住所

2003年10月 1日

新規登録

埼玉県川口市本町4丁目1番8号 独立行政法人 科学技術振興機構

変更年月日
 変更理由]
 住所

氏 名

氏 名

2004年 4月 1日

名称変更

埼玉県川口市本町4丁目1番8号 独立行政法人科学技術振興機構